# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



Reference No.: C Filing Date: 06/13/2006 Application No.: 10/582,696

### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)-

(51) Classification internationale des brevets 5:

C12N 15/11, A01H 5/00
C12N 15/05, C12Q 1/68

(11) Numéro de publication internationale: WO 92/05251

(43) Date de publication internationale: 2 avril 1992 (02.04.92)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR91/00741

(22) Date de dépôt international: 20 septembre 1991 (20.09.91)

(30) Données relatives à la priorité: 90/11670 21 septembre 1990 (21.09.90) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMI-QUE [FR/FR]; 145, rue de l'Université, F-75341 Paris Cédex 07 (FR).

(72) Inventeurs: et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BONHOMME, Sandrine [FR/FR]; 75, boulevard Richard-Lenoir, F-75011 Paris (FR). BUDAR, Françoise [FR/FR]; 58, rue du Flamant-Rose, F-91470 Limours (FR). LANCELIN, Dominique [FR/FR]; 39, rue du Pr.-Vincent, Résidence Ville-Reine, F-78530 Buc (FR). PELLETIER, Georges [FR/FR]; 28, avenue de L'Espérance, F-91440 Bures/Yvette (FR).

(74) Mandataire: WARCOIN, Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), AU, BE (brevet européen), CA, CH (brevet européen), CS, DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), HU, IT (brevet européen), JP, KR, LU (brevet européen), NL (brevet européen), PL, RO, SE (brevet européen), SU<sup>+</sup>, US.

#### **Publiée**

Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées

(54) Title: DNA SEQUENCE IMPARTING CYTOPLASMIC MALE STERILITY, MITOCHONDRIAL GENOME, NU-CLEAR GENOME, MITOCHONDRIA AND PLANT CONTAINING SAID SEQUENCE AND PROCESS FOR THE PREPARATION OF HYBRIDS

(54) Titre: SEQUENCE D'ADN CONFERANT UNE STERILITE MALE CYTOPLASMIQUE, GENOME MITOCHONDRIAL, GENOME NUCLEAIRE, MITOCHONDRIE ET PLANTE CONTENANT CETTE SEQUENCE, ET PROCEDE DE PREPARATION D'HYBRIDES

#### (57) Abstract

Ogura sterility DNA sequence that, when present in the cytoplasme of a plant, imparts cytoplasmic male sterility to said plant. The invention also concerns a mitochondrial genome, a nuclear genome, a mitochondria and a cytoplasme containing said sequence. It further relates to a plant belonging to the genus Brassica containing said genome, a process for preparing hybrid plants using such a plant, and a hybrid so obtained.

#### (57) Abrégé

La présente invention concerne une séquence d'ADN stérilité Ogura qui confère lorsqu'elle est présente dans le cytoplasme d'une plante, une stérilité mâle cytoplasmique à ladite plante. Elle concerne également une génôme mitochondrial, un génôme nucléaire, une mitochondrie et un cytoplasme contenant cette séquence. Elle concerne aussi une plante appartenant au genre Brassica contenant ce génôme et un procédé de préparation de plantes hybrides utilisant une telle plante, ainsi qu'un hybride ainsi obtenu.

#### + DESIGNATIONS DE "SU"

•

Toute désignation de "SU" produit ses effets dans la Fédération de Russie. On ignore encore si une telle désignation produit ses effets dans les autres Etats de l'ancienne Union soviétique.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

	AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
I	AU	Australie	Fl	Finlande	ML	Mali
ı	BB	Barbado	FR	France	MN	Mongolie
Ì	BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanie
1	BF	Burkina Faso	CB	Royaume-Uni	MW	Malawi
ł	BG	Bulgarie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
ı	BJ	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvège
ł	BR	Brési!	HU	Hongrie	PL	Pologne
İ	CA	Canada	IT	Italie	RO	Roumanic
ŀ	CF	République Centralicaine	JP	Japon	SD	Soudan
ı	CC	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
ı	CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
ı	Ci	Côte d'ivoire	KR	République de Corée	su+	Union soviétique
I	CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	TD	Tchad
1	CS	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TG	Togo
ł	DE*	Allemagne	LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
ł	DK	Danemark	MC	Monaco		

WO 92/05251 PCT/FR91/00741

SEQUENCE D'ADN CONFERANT UNE STERILITE MALE CYTOPLASMIQUE, GENOME MITOCHONDRIAL, GENOME NUCLEAIRE, MITOCHONDRIE ET PLANTE CONTENANT CETTE SEQUENCE, ET PROCEDE DE PREPARATION D'HYBRIDES

La présente invention se rapporte à un matériel biologique possédant une stérilité mâle utile pour le développement de variétés hybrides d'espèces d'intérêt agronomique.

Elle concerne en particulier une plante appartenant à la famille des cruciféracées dont le cytoplasme des cellules contient des organites possédant des séquences nucléotidiques conférant une stérilité mâle et de bonnes caractéristiques agronomiques.

Le développement de variétés hybrides peut être facilité ou rendu possible par l'utilisation d'un système de stérilité mâle cytoplasmique. Les hybrides sont obtenus par la fécondation croisée entre deux populations parentales, l'une jouant le rôle de mâle, l'autre de femelle. L'un des écueils rencontrés lorsque l'on souhaite obtenir des variétés hybrides de qualité uniforme par croisement sexué sur des espèces autogames, est la capacité de la plante à s'auto-polliniser. Les systèmes de stérilité mâle permettent d'obtenir des plantes femelles incapables de s'autoféconder et sur lesquelles après pollinisation on peut récolter directement les graines qui sont toutes hybrides sans avoir recours à des techniques laborieuses telle que la castration des fleurs.

Parmi les déterminants génétiques de la stérilité mâle, il en est qui sont portés par le cytoplasme. A chaque génération sexuée ils sont transmis exclusivement par la mère. On obtient ainsi 100 % de mâle-stériles à chaque génération avec un système de stérilité-mâle cytoplasmique (CMS). Ces déterminants génétiques sont portés par le génôme des mitochondries.

Un système de stérilité mâle cytoplasmique approprié chez les cruciféracées est défini par les caractéristiques suivantes :

1) La stérilité mâle doit être totale, c'est à dire que quelles que soient les conditions de culture et quelle que soit la lignée que l'on veut utiliser comme parent femelle, il ne doit pas y avoir de production de pollen. Dans le cas contraire, les graines récoltées sur ces plantes femelles seraient en partie issues d'autofécondation et ne seraient donc pas du type hybride FI.

10

15

20

25

10

₹'

2) La production de ces graines doit être réalisée en profitant des vecteurs naturels du pollen, c'est à dire dans le cas de ces espèces des hyménoptères, des diptères, et le vent. Le pollen doit être transporté des plantes pollinisatrices sur les plantes mâle-stériles (femelles). En fait seuls les insectes peuvent assurer ce transport à distance chez les cruciféracées.

Les plantes femelles, par conséquent, doivent être suffisamment attractives pour les insectes qui viennent y chercher le nectar. La morphologie des fleurs doit contraindre l'insecte à effectuer cette recherche par le sommet de la fleur de façon à ce que son thorax, principalement, entre en contact avec le stigmate. Pratiquement cela revient à dire que la base des pétales doit former une sorte de tube autour de la base du pistil.

- 15 3) La morphologie des organes femelles (pistil) doit être identique à celle d'une plante fertile, en particulier un seul pistil par fleur et de forme rectiligne. En effet, il arrive souvent que des stérilités mâles se traduisent aussi par une féminisation des anthères qui se transforment en pseudopistils et même par la transformation des nectaires en fleurs complètes. Il arrive aussi que le ou les pistils ainsi produits soient déformés. Toutes ces aberrations ne permettent pas une bonne production de graines, et l'on peut parler d'une certaine stérilité femelle.
- Pour la production de variétés hybrides F1 chez les espèces dont on récolte les graines, comme le colza ou les moutardes, il est indispensable que le parent mâle de l'hybride annule totalement l'effet du cytoplasme mâle stérile, de telle sorte que les plantes hybrides soient facilement pollinisées.

10

15

20

25

30

35

Chez Tes Cruciféracées le premier cas de cytoplasme mâle stérile ou CMS a été décrit par Ogura (1968) chez le radis, Raphanus sativus. Bannerot (1974, 1977) a transféré le cytoplasme Ogura chez les Brassicae, obtenant ainsi des plantes qui possèdent une stérilité mâle cytoplasmique. Ces mêmes plantes ne présentaient pas des caractéristiques agronomiques satisfaisantes (chlorose lors de l'abaissement des températures, mauvaise fertilité femelle) d'où un mauvais rendement les rendant inaptes à l'utilisation commerciale.

Chez les crucifères pour éviter cette chlorose, il convient d'associer dans la même cellule les génômes nucléaires et chloroplastiques d'un même genre. Ainsi des plantes de Brassicae possèdant l'un des génômes chloroplastiques des Brassicae ne présentent plus de chlorose. Si elles possèdent la totalité du génôme mitochondrial Ogura elles présentent une stérilité mâle cytoplasmique totale mais cependant les fleurs auront une morphologie aberrante rendant impossible leur pollinisation par les vecteurs naturels.

En outre, pour les espèces où l'intérêt réside dans les graines, il convient de restaurer la fertilité mâle des variétés hybrides que l'on commercialise par l'intermédiaire de gènes nucléaires dits restaurateurs.

Il est difficile de restaurer la fertilité mâle de plantes possédant la totalité du génôme mitochondrial Ogura car il est nécessaire de faire intervenir simultanément plusieurs gènes restaurateurs.

Nous nous sommes proposé d'obtenir un système de stérilité mâle approprié en éliminant les gènes responsables des caractères indésirables du cytoplasme Ogura tout en gardant une stérilité mâle efficace et facile à restaurer.

C'est pourquoi la présente invention se rapporte à une séquence d'ADN que nous appellerons "stérilité Ogura", caractérisée en ce que :

- a) elle est portée par une séquence d'ADN délimitée par les nucléotides 928 et 2273 de la figure 1, ou
- b) elle présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence mentionnée en a),
- et confère, lorsqu'elle est présente dans le génôme mitochondrial ou nucléaire d'une plante, une stérilité mâle cytoplasmique à ladite plante.

En parficulier, la présente invention a pour objet une séquence d'ADN stérilité Ogura, caractérisée en ce que :

- c) elle est portée par la séquence délimitée par les nucléotides 928 et 1569 de la figure 1, ou
- d) elle présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence mentionnée en c)

et en ce qu'elle est transcrite en ARN dans les mitochondries de plantes mâle-stériles

Dans ce qui suit, on se référera aux figures suivantes :

- FIGURE 1 : Séquence nucléotidique du fragment d'ADN mitochondrial de radis Ogura portant le caractère CMS.
  - FIGURE 2 : Carte de restriction du fragment d'ADN mitochondrial décrit fig. 1.
- FIGURE 3: Electrophorèse d'ADN mitochondrial après digestion par BgII (3a) et NruI (3b). Les bandes révélées correspondent à une hybridation avec une sonde Cox1. (Hiesel et al. 1987).
  - FIGURE 4: Electrophorèse d'ADN mitochondrial après digestion par Sall. Les bandes révélées correspondent à une hybridation avec une sonde délimitée par les nucléotides n° 389 et 1199 de la séquence décrite fig. 1.
- FIGURE 5: Fruits produits par des plantes de chou portant différents génômes cytoplasmiques.
  - FIGURE 6 : Electrophorèse d'ARN mitochondrial. Les bandes révélées correspondent à une hybridation avec une sonde, fragment EcoRI Bam HI, incluant une partie de la séquence dite ORF B.
- La séquence d'ADN stérilité Ogura est définie par rapport à la séquence délimitée par les nombres 1 et 2428 sur la figure 1. Elle est portée par une séquence transcrite dont les extrémités 3' et 5' sont reliées par un pointillé sur la figure 2, et qui est observée uniquement chez les plantes mâle-stériles. ORF B correspond à un cadre de lecture ouvert ; cette appellation a été donnée d'après l'homologie observée avec une séquence décrite par Brennicke. Sur la figure 2, on a représenté en hachuré la séquence correspondant à l'un des deux gènes de l'ARN de transfert formylméthionine.

La séquence d'ADN délimitée par les nucléotides numérotés 928 et 2273 sur la figure 1 correspond à un transcrit qui peut être visualisé par hybridation moléculaire (1,4) comme on le voit sur la figure 6. Sur cette figure 6, chaque puits correspond à une plante fertile (F) ou mâle-stérile (S). Seules les plantes mâle-stériles synthétisent un transcrit d'environ 1400 bases. Ce transcrit débute à la position 928 (+ 10 bases) de la séquence figure 1 et se termine à la position 2273 (+ 5) (l'initiation et l'arrêt de transcription peuvent se produire à différentes positions dans les mitochondries végétales).

De manière préférée, la présente invention se rapporte à un cytoplasme comportant une séquence d'ADN présentant au moins 50 % d'homologie avec la séquence délimitée par les nucléotides 928 et 2273 de la figure 1 conférant le caractère CMS ou un cytoplasme comportant une séquence d'ADN présentant au moins 50 % d'homologie avec la séquence délimitée par les nucléotides 928 et 1569 de la figure 1, et transcrite en ARN, conférant le caractère CMS et caractérisé en ce qu'il comporte :

- des chloroplastes de la même espèce que le génôme nucléaire ou d'une autre espèce mais compatibles avec ce génôme nucléaire,
- ne comporte pas tout ou partie de l'un ou l'autre (ou des deux) 20 fragments du génôme mitochondrial Ogura, défini ci-après :
  - portant l'un des deux gènes de l'ARN de transfert formylméthionine servant à l'initiation de la traduction,
  - portant le gène Cox1, codant pour la sous unité n° 1 de la cytochrome oxydase.

L'absence de ces fragments, dits "séquences indésirables", est nécessaire pour obtenir des génômes mitochondriaux correspondant à une stérilité mâle de bonne qualité, répondant aux 4 caractéristiques définies plus haut.

Selon un autre de ses aspects, l'invention se rapporte à un génôme nucléaire ou mitochondrial végétal recombiné, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence d'ADN stérilité Ogura,

a) qui est portée par une séquence d'ADN comprise entre les nucléotides 928 et 2273 de la séquence représentée sur la figure 1, ou

b) qui présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence mentionnée en a),

et confère lorsqu'il est présent dans le cytoplasme d'une plante, une stérilité mâle cytoplasmique à ladite plante.

En particulier, l'un des objets de la présente invention, est un génôme nucléaire ou mitochondrial végétal recombiné, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence d'ADN stérilité Ogura,

- c) qui est portée par une séquence délimitée par les nucléotides numérotés 928 et 1569 sur la figure 1,
- l<sup>0</sup> d) qui présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence mentionnée en c)

et confère, lorsqu'elle est présente dans le cytoplasme d'une plante et est transcrite en ARN, une stérilité mâle cytoplasmique à ladite plante.

Un génôme nucléaire ou mitochondrial selon l'invention peut 5 être caractérisé en ce que ledit génôme recombiné est dépourvu de tout ou partie des fragments de génôme Ogura :

- portant l'un des deux gènes de l'ARN de transfert formylméthionine servant à l'initiation de la traduction,
- portant le gène coxl, codant pour la sous unité n°1 de la cytochrome oxydase,

ou dans lequel lesdits fragments sont inactifs.

Plus précisément, un génôme nucléaire ou mitochondrial recombiné selon l'invention peut être caractérisé:

1) en ce qu'il est dépourvu de tout ou partie d'un fragment d'environ 10,7 kb après digestion par BglI ou d'un fragment d'environ 11 kb après digestion par NruI, porteurs du gène coxI.

Ceci est mis en évidence notamment sur la figure 3, par hybridation moléculaire avec une sonde portant la séquence Coxl.

2) en ce qu'il est dépourvu de tout ou partie d'un fragment de 5,1 kb après digestion par Sall, ou d'un fragment d'environ 15 kb après digestion par Nrul, ou environ 18,5 kb après digestion par Bgll, porteurs de l'un des deux gènes de l'ARN de transfert formylméthionine.

Ceci est mis en évidence notamment sur la figure 4, par

hybridation moléculaire avec une sonde délimitée par les nucléotides n° 389 et 1199 de la séquence décrite figure1.

Sur les figures 3 et 4, les génotypes désignés par des chiffres correspondent à des plantes présentant un système de stérilité mâle cytoplasmique approprié.

	GENOTYPES	CHLOROPLASTES	MITOCHONDRIES
	B.n	B. napus	B. napus
	27	B. napus	B. napus/Ogura
10	ogu.	R. sativus (OGU)	R. sativus (OGU)
	9, 17, 21, 24, 27c	B. oleracea	B. oleracea/Ogura
	B.0	B. oleracea	B. oleracea

Par ailleurs, l'existence d'un catactère CMS de bonne qualité nécessite la présence d'une séquence d'ADN qui peut être repérée par des hybridations ADN/ADN sur des digestions. C'est ainsi que la présente invention se rapporte à une séquence d'ADN telle qu'elle a pu être définie et caractérisée en ce qu'elle comporte une séquence qui après digestion par Ncol donne un fragment de 2,5 kb, après digestion par Nrul donne un fragment de 6,8 kb, et après digestion par Sall donne un fragment de 4,4 kb.

Cette séquence peut également être repérée par des hybridations sur l'ARN total de plantes mâle-stériles. Un transcrit d'environ 1400 paires de bases est mis en évidence. Il est absent des plantes retournant à la fertilité.

La définition des séquences nucléotidiques "indésirables" et de séquences nucléotidiques "indispensables" à une stérilité Ogura selon l'invention permet de sélectionner, par des techniques d'hybridation d'ADN connues de l'homme de métier, un matériel végétal portant des chloroplastes compatibles avec le génôme nucléaire et portant des mitochondries de bonne qualité sans attendre d'avoir une plante adulte et l'apparition des fleurs et des fruits. On a donc un outil très performant pour sélectionner des plantes possédant un cytoplasme mâle-stérile ayant de bonnes caractéristiques agronomiques.

25

Selon un autre aspect, l'invention se rapporte à une mitochondrie caractérisée en ce qu'elle contient une séquence nucléotidique correspondant à un ADN présentant au moins 50 % d'homologie avec la séquence délimitée par les bases numérotées 928 et 2273 sur la figure 1 et codant pour la stérilité mâle cytoplasmique d'Ogura ; ou bien la mitochondrie contient une séquence d'ADN portée par la séquence délimitée par les nucléotides 928 à 1569 de la figure 1 ou présentant 50 % d'homologie avec cette séquence, et qui est transcrite en ARN dans les mitochondries de plantes mâle-stériles. Cet ADN peut présenter en outre les caractéristiques définies plus haut, notamment l'absence des séquences indésirables.

La présente invention se rapporte également à un cytoplasme de Cruciféracée, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence d'ADN "stérilité Ogura" présente dans le génôme mitochondrial; ce cytoplasme contient en outre des chloroplastes de la même espèce ou d'une autre espèce mais compatibles avec le génôme nucléaire.

La séquence stérilité Ogura est caractérisée en ce que :

- a) elle est portée par la séquence d'ADN de 2428 paires de bases représentée sur la figure 1,
- b) elle est délimitée par les nucléotides 928 et 2273 de la figure 1 et correspond à un transcrit indiqué par les pointillés figure 2 et visualisé par hybridation moléculaire (1,4) figure 6,
- c) elle présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence mentionnée en b), et confère lorsqu'elle est présente dans le génôme mitochondrial d'une plante, une stérilité mâle cytoplasmique à ladite plante,

ou

30

35

- d) elle est portée par la séquence délimitée par les nucléotides 928 à 1569 de la figure l et est transcrite en ARN dans les mitochondries de plantes stériles, ou
- e) elle présente au moins 50 % d'homologie avec la séquence décrite en d) et est transcrite en ARN dans les mitochondries de plantes stériles.

La présente invention se rapporte également à une plante de la famille des Cruciféracées, caractérisée en ce qu'elle contient des

20

25

30

35

chloroplastes et un-noyau de la même espèce ou compatibles, et des mitochondries portant un génôme conférant le caractère CMS tel que défini ci-dessus.

Plus précisément, la présente invention se rapporte également à une plante appartenant au genre Brassica, caractérisée en ce qu'elle contient des chloroplastes et un noyau de Brassica, et des mitochondries portant un génôme conférant le caractère CMS tel qu'il a été définici-dessus.

Ce génôme mitochondrial doit également porter un certain nombre de gènes de l'espèce Brassica considérée. Ceci est obtenu par recombinaison entre le génôme Ogura et le génôme Brassica.

En particulier, la présente invention se rapporte à une plante appartenant à l'espèce Brassica napus, caractérisée en ce qu'elle comporte un noyau de Brassica, et que le cytoplasme renferme des chloroplastes de Brassica et des mitochondries mâle-stériles portant un ADN selon la présente invention tel qu'il a été défini plus haut; ces mitochondries peuvent porter également la plupart des gènes mitochondriaux de Brassica napus (185, Atp9, Atp6, CoxII, ndh1, cob). Brassica napus correspond au Colza, ou Canola et Rutabaga.

La présente invention se rapporte à une plante de l'espèce Brassica oleracea, caractérisée en ce qu'elle comporte un noyau de Brassica et en ce que le cytoplasme renferme des chloroplastes de Brassica et des mitochondries comportant une séquence d'ADN codant pour le caractère CMS telle qu'elle a été définie.

Brassica oleracea recouvre les divers types de choux : choux pommés, de Bruxelles, raves, brocolis, fourragers et choux fleurs.

La présente invention se rapporte également à une plante de l'espèce Brassica campestris, caractérisée en ce qu'elle comporte un noyau de Brassica et en ce que le cytoplasme renferme des chloroplastes de Brassica compatibles avec le génôme nucléaire et des mitochondries comportant une séquence d'ADN codant pour le caractère CMS telle qu'elle a été définie.

Brassica campestris correspond à navette, navets, choux chinois, de Pékin et japonais.

20

35

j

De manière analogue, la présente invention se rapporte à une plante choisie dans le groupe comprenant : B. juncea, B. nigra, B. hirta, carinata, caractérisée en ce qu'elle comporte un noyau de Brassica et en ce que le cytoplasme renferme des chloroplastes de Brassica compatibles avec le génôme nucléaire et des mitochondries comportant une séquence d'ADN codant pour le caractère CMS telle qu'elle a été définie.

Selon un autre de ses aspects, la présente invention a pour objet une plante appartenant au genre Brassica et dont le génôme nucléaire comporte une séquence stérilité Ogura telle que définie ci-dessus, ainsi que des éléments assurant son expression et le transport du produit de traduction dans la mitochondrie. Cette plante peut notamment appartenir à l'une des espèces suivantes : B. napus, B. oleracea, B. campestris, B. nigra, B. juncea, B. hirta et B. carinata.

La présence de la "séquence stérilité Ogura" est nécessaire et suffisante pour induire une absence totale de pollen en l'absence de gènes de restauration. La pollinisation de ces plantes est assurée normalement grâce à une bonne production de nectar.

La morphologie des organes femelles est normale et les fruits (siliques) formés contiennent un nombre normal de graines. La figure 5 montre la morphologie observée chez une plante normale témoin (z), une plante à morphologie aberrante possédant le génôme Ogura entier (z(6)) et des chloroplastes Brassica oleracea, une plante de chou portant des chloroplastes Brassica napus et des mitochondries mâle-stériles ayant des gènes Brassica napus (z(A)), et des plantes portant des chloroplastes Brassica oleracea et des mitochondries recombinées ne contenant plus les séquences indésirables (z(9) et z(17)). Les plantes ont les caractéristiques suivantes :

	GENOTYPE	CHLOROPLASTES	MITOCHONDRIES
7.0	Z	B. oleracea	B. oleracea
30	<b>z(A)</b> .	B. napus	B. napus/Ogura
	z(6)	B. oleracea	Ogura
	z(9)	B. oleracea	B. oleracea/Ogura
	z(17)	B. oleracea	B. oleracea/Ogura

Les génotypes z(A) et z(6) ne présentent pas un système de

stérilité mâle cytoplasmique approprié.

De telles plantes peuvent être obtenues par exemple par la technique de fusion de protoplastes ou par toutes autres techniques qui assurent une bonne recombinaison entre le génôme mitochondrial de l'espèce considérée et le génôme mitochondrial Ogura. Chez de telles plantes la fertilité est restaurée par un seul gène de restauration, appelé Rf1, provenant du radis, ce qui n'est pas le cas des plantes qui portent la totalité du génôme mitochondrial non approprié.

De telles plantes peuvent également être obtenues par reproduction sexuée naturelle ou artificielle.

Des plantes possédant un génôme mitochondrial selon l'invention peuvent également être obtenues par transfert de gène dans la mitochondrie.

Dans tous les cas, ces plantes possèdent un système CMS approprié à savoir :

- une stérilité mâle totale,

30

35

- une morphologie permettant une bonne pollinisation et une bonne production de graines comme illustré tableau 1 et tableau 2.

C'est pourquoi la présente invention concerne également un procédé de préparation de plantes hybrides, caractérisé en ce que l'on croise une plante présentant un caractère CMS approprié, comportant la séquence stérilité Ogura dans son génôme mitochondrial ou nucléaire avec une plante normale quand il s'agit d'une culture potagère ou fourragère, ou avec une plante apportant un gène restaurateur de fertilité, Rfl, lorsqu'il s'agit de récolter des graines. Elle concerne également une plante hybride obtenue par ce procédé.

D'une manière générale, les meilleures caractéristiques agronomiques sont obtenues pour des plantes mâle-stériles, possédant des chloroplastes de la même espèce que le noyau et des mitochondries présentant un système de stérilité mâle approprié.

Le tableau 1 représente la productivité d'une lignée de choux sur différents cytoplasmes, (les génotypes z9 ou z 17 sont appropriés). Le tableau 2 représente la productivité d'une lignée de colza sur différents cytoplasmes (les génotypes Fu 27, Fu 58 et Fu 85 sont appropriés).

DIFFERENTS CHOUCROUTE) TABLEAU 1: PRODUCTIVITE DE LA LIGNEE z (CHOU

Récolte de semences	Grammes/plantes	53,1	0	22,7	9,3	20,1	8,16
Génotypes		(z)	(ZC)	(zA)	(9z)	(02)	(z) on (z)
Cytoplasme	Mitochondries	B. oleracea n fertile)	Ogura	Ogura/napus	Ogura	Ogura	Ogura/oleracea
· Cyto	Chloroplaste	B. oleracea (témoin	B. napus	B. napus	B. oleracea	Ogura	B. oleracea

DIFFERENTS TABLEAU 2 : PRODUCTIVITE DE LA LIGNEE DARMOR (COLZA

\* Rendement

· Colza d'hiver DAP MOR mâle-fertile et mâle-stérile (Fu)

<u></u>	
Mitochondries	B. napus/ogura B. napus/ogura Ogura B. napus/ogura B. napus/ogura
Chloroplastes	B. napus B. napus B. campestris B. napus B. napus
Rendement (% DARMOR)	100 (35 qx) 118 120 96 114 103 108 89
	DARMOR Fu 27 Fu 58 Fu 77 Fu 85 Fu 118 ÉIENVENU JET NEUF

TABLEAU 2 (suite)

Composantes du rendement (Clermont-Ferrand)

	NS	PIS	NGPS	NG	PIG	MST	HI	RDT	H	
DARMOR	7183	81,9	9,9	70028	4,31	1077	0,256	31,6	120	
BIENVENU	7334	80,7	11,2	81841	3,88	1064	0,269	30,7	109	
JET NEUF	7977	87,7	8,6	67291	4,98	1176	0,262	33,3	115	
Fu 27 DARMOR	9292	82,8	11,6	106188	4,09	1337	0,293	42,2	122	
Fu 58 DARMOR	8617	76,5	11,7	99947	3,65	1228	0,270	36,0	131	
Fu 118 DARMOR*	8389	84,6	11,0	92428	4,11	1243	0,276	38,1	132	

 NGPS : Nombre de graines/silique
 MST : Matière Sèche Totale (g/m²)
 Hauteur (cm) : Poids d'une graine : Rendement (qx/ha) 2 - PIS: Poids d'une silique 2 - PIG: Poids d'une graine - RDT: Rendement (qx/ha) NS: Nombre de siliques/m<sup>2</sup> NG: Nombre de graines/m<sup>2</sup> HI: Indice de récolte (%) -

\* Ces plantes présentent souvent des fruits (siliques) déformés.

La présente invention a également pour objet une sonde comportant une séquence d'au moins 10 bases, de préférence 15 bases, d'une séquence comprise entre les nucléotides numérotés 928 et 1569 sur la figure I; ladite sonde peut être marquée par exemple au moyen d'une base radioactive ou par tout autre moyen, comme par exemple par fluorescence. Cette sonde peut être utilisée pour la mise en évidence de la stérilité mâle et peut être utilisée notamment dans la sélection de clones.

Des caractéristiques et avantages de la présente invention seront mieux mis en évidence dans les exemples suivants.

10

15

20

25

# SABLE DE LA STERILITE MALE CYTOPLASMIQUE OGURA.

#### 1. Plante.

Par "cybride" on désigne des formes obtenues par la fusion de protoplastes isolés, suivie par la regénération de la plante entière. Ce mode d'obtention permet le mélange dans la cellule d'informations cytoplasmiques provenant des deux parents. Le cybride n° 13 a été obtenu parmi 820 plantes régénérées par fusions de protoplaste entre un cybride de B. Napus résistant à la triazine, Ogura cms (descendance du cybride 77 décrit dans Pelletier et al., 1983 et Chétrit et al., 1985) et la variété d'origine Brutor, sensible à la triazine, et fertile. Un test de résistance à la triazine (Ducruet et Gasquez, 1978) réalisé sur un échantillon de feuille de chaque régénérant a permis de déterminer le type de chloroplaste (chloroplastes résistants à la triazine provenant du parent 77 ou chloroplastes sensibles à la triazine provenant de la lignée Brutor). On a cultivé les plantes et observé le stade de floraison. Les plantes présentant des combinaisons non parentales (soit sensible/mâle stérile ou résistant/ mâle fertile) ont été sélectionnées comme cybrides. Le cybride n° 13 était du type sensible/mâle stérile. Le cybride l était du type résistant/mâle fertile.

# 2. Isolement des acides nuclésques.

L'ADN total a été isolé à partir de feuilles provenant de plantes de 4 semaines selon la méthode décrite par Dellaporta (1983). L'ADN mitochondrial a été extrait de feuilles de plantes âgées de 8 semaines ainsi qu'il a été décrit par Vedel et Mathieu, 1982, avec les variantes suivantes :

les mitochondries n'ont pas été purifiées sur gradient de saccharose avant la lyse, et la lyse a été réalisée dans du sarcosyl à 4%, avec protéinase K 0,5 mg/ml (Boehringer Mannheim GmbH), dans du Tris pH 8, 50 mM, EDTA 20 mM. Après précipitation, l'ADN mitochondrial a été purifié par centrifugation en gradient bromure d'éthidium-chlorure de caesium (methode 1- Vedel et Mathieu 1982) dans des tubes de centrifugation en pollyallomère.

Les ARN totaux ont été isolés à partir de feuilles ou de bourgeons floraux selon Logemann et al., 1987.

Les ARN mitochondriaux ont été extraits de choux-fleurs âgés de 8 semaines, selon la technique de Stern et Newton, 1986.

3. Analyses par restriction de l'ADN mitochondrial et électrophorèse en gel d'agarose.

Elles ont été réalisées ainsi qu'il est décrit dans Pelletier et al., 1983. Les ARN totaux ou mitochondriaux ont été chargés sur des gels d'électrophorèse contenant du formaldehyde tel qu'il a été décrit par Sambrook et al., 1989.

#### 4. Hybridation.

Le transfert d'ADN ou d'ARN sur des filtres de nylon (Hybond-N, Amersham) a été mené par absorption capillaire respectivement avec 6xSSC ou 10xSSPE, suivant les instructions du fabricant. La préhybridation et l'hybridation ont été conduites selon Amersham, en



35

utilisant des sondes marquées par le système de marquage d'ADN multiamorce (Amersham) après purification sur colonnes de Sephadex G50 (Sambrook et al., 1989).

# 5. Clonage de l'ADN mitochondrial.

Deux banques génomiques de lignées cybride mâle stérile (13-7) et révertant (13-6) ont été construites dans un vecteur phage lambda EMBL3, cultivé sur la souche restrictive d'E. Coli Nm539 (Frischauf et al., 1983). On a obtenu environ 2,5 x 10<sup>4</sup> clones par µg d'ADN mitochondrial.

Les banques d'ADN mitochondrial ont été titrées et étalées afin d'isoler les plaques qui ont été transférées sur les filtres de riylon ainsi qu'il est décrit dans Sambrook et al., 1989. La sonde d'hybridation utilisée pour screener les deux banques d'ADN mitochondrial était préparée comme suit : le fragment d'ADN mitochondrial spécifique de la cms a été élué en utilisant la procédure Gene clean TM (BIO 101 INC.) à partir d'un produit de digestion d'ADN mitochondrial chargé sur un gel d'agarose préparatif. L'ADN élué a été ensuite marqué ainsi qu'il a été décrit.

L'extraction d'ADN Lambda, le sous-clonage du fragment Ncol 2,5 dans le site Ncol de pTrc99A (Amann et al., 1988) et les extractions d'ADN plasmidique ont été menés selon les protocoles de Sambrook et al., 1989. Les plasmides recombinants ont été introduits dans une souche d'E. Coli NM522 (Gough et Murray, 1983).

#### 6. Etude génétique du cybride 13 et de ses descendants.

Dans la première génération de descendants obtenus par pollinisation du cybride 13 avec Brutor, composée de 13 plantes, 5 sont totalement mâles stériles (y compris des plantes 13-2 et 13-7), une est mâle fertile (n° 13-6) et 7 sont pratiquement entièrement stériles avec quelques fleurs mâles fertiles.

25

WO 92/05251

20

35

La plante fertile 13-6 a été auto-pollinisée et croisée avec Brutor. Dans les deux cas on obtient uniquement des plantes fertiles (43 et 42 respectivement).

Dans les croisements entre la plante mâle stérile n° 13-7 et Brutor, 24 descendants sont entièrement stériles et 6 présentent quelques fleurs fertiles, résultat similaire à celui obtenu avec le cybride lui-même. La plante 13-2 a été croisée avec la lignée restauratrice RF qui est hétérozygote pour les gènes spécifiques de restauration pour la stérilité mâle Ogura (Chétrit et al., 1985). La descendance de ce croisement est composée de 53 plantes mâles stériles, 37 plantes mâles fertiles et 9 plantes pratiquement entièrement stériles bien que présentant quelques fleurs fertiles. Ces résultats suggèrent que les plantes mâles stériles de la famille cybride 13 contiennent le déterminant Ogura cms, comme les autres cybrides étudiés auparavant avec un profil de restauration plus simple (Chétrit et al., 1985).

A ce stade de l'étude, deux possibilités peuvent être envisagées: soit le cybride 13 contient un mélange de génomes mitochondriaux mâle fertiles et mâle-stériles, et l'on peut sélectionner davantage pour purifier les deux phénotypes, soit le cybride 13 contient un génome mitochondrial recombiné de structure instable qui retourne à une configuration "fertile" plus stable, et il sera impossible de maintenir un phénotype mâle stérile homogène parmi les générations ultérieures.

Des plantes mâles stériles obtenues à partir de la descendance de la plante mâle stérile n° 13-7 ont été développées à la fois par bouture et par croisement sexué avec Brutor. Après un nombre variable de génération (1 à 5) par les deux méthodes, toutes les familles donnent des plantes fertiles. Par contre, les plantes entièrement fertiles ainsi obtenues ne redonnent jamais de plantes stériles.

A la lumière de ces résultats, on peut considérer que la seconde explication proposée ci-dessus c'est à dire que le cybride 13 porte un génome mitochondrial instable qui perd le déterminant Ogura cms pendant le processus conduisant à une configuration "fertile", sans possibilité de retour à un phénotype stérile, est la bonne.

7. Comparaison entre les ADN mitochondriaux de mâle-stériles et de révertants fertiles. Isolement d'un fragment spécifique des plantes mâle-stériles.

10

20

L'ADN mitochondrial a été extrait des feuilles de descendants 13-7 mâle-stériles et de révertants fertiles (descendants 13-6 où 13-7) et digéré avec plusieurs enzymes de restriction, afin de comparer leur profil de restriction. Les génomes mitochondriaux des deux types sont très semblables puisqu'aucune différence ne peut être observée entre les profils de restriction des mitochondries mâle-stériles et révertants fertiles en utilisant différents enzymes. Cependant un fragment de restriction de 6,8 kb a été détecté dans le profil de restriction de l'ADN mitochondrial des plantes mâle-stériles digéré avec Nrul et n'a jamais été observé dans les profils des révertants fertiles correspondants.

Le fragment (appelé N6,8) a été élué d'un gel d'agarose, marqué, et utilisé comme sonde sur des profils de restriction d'ADN mitochondrial NruI: un signal important à 6,8 kb a été observé chez tous les descendants mâle-stériles du cybride 13, alors qu'aucun fragment de cette taille n'a hybridé à la sonde dans les génomes de mitochondries de révertants fertiles. En outre, la sonde N6,8 hybride avec un fragment de 6,8 kb dans l'ADN mitochondrial Ogura digéré avec NruI, mais pas dans celui de B. Napus cv Brutor, montrant l'origine Ogura de ce fragment.

30

Une banque lambda contenant des extraits d'ADN mitochondrial provenant de plantes mâles stériles (13-7) a été testée avec le fragment marqué élué, et parmi 8 clones hybridant, 2 phages recombinants

ş

ont été isolés, contenant le fragment N6,8 entier et des séquences adjacentes. Une carte de restriction détaillée de cette région a été obtenue. L'hybridation des profils de restriction de l'ADN mitochondrial provenant de descendants fertiles et stériles du cybride 13 avec N6,8 comme sonde a permis de limiter la région spécifique du génotype mâle stérile à un fragment Ncol de 2,5 kb.

Le fragment Ncol de 2,5 kb a été marqué et utilisé comme sonde vis-à-vis d'ADN mitochondrial provenant de descendants 13-7 et 13-6 digéré avec Ncol. Outre le signal à 2,5 kb qui est spécifique du profil mâle stérile, plusieurs fragments Ncol hybrident à la fois dans les profils de révertant fertile et de mâle-stérile, ces fragments sont à 2,2, 10 et 14 kb. Un fragment Ncol de 2,7 kb hybride fortement dans le génome mitochondrial des descendants fertiles et pas dans celui des descendants stériles. L'analyse de ce profil d'hybridation conduit à la conclusion que le fragment Ncol de 2,5 kb, bien que spécifique de l'ADN mitochondrial mâle-stérile, contient des séquences qui sont répétées ailleurs dans le génome mitochondrial (sur des fragments de 2,2, 10, et 14 kb après digestion par Ncol) et ces séquences répétées sont aussi présentes dans l'ADN mitochondrial de révertants fertiles outre le fragment spécifique de 2,7 kb.

20

25

10

15

Les ARN totaux sont extraits de feuilles ou de bourgeons de descendants de cybrides 13, ou de cybrides (provenant d'autres expériences de fusion) mâle stérile ou fertile et de lignée Brutor. Les Northern blots ont été réalisés et hybridés avec une sonde correspondant à l'insert du clône Lambda contenant N6,8 décrit dans l'exemple 3. Un transcrit majeur de 1,4 kb a été détecté chez tous les cybrides mâle-stériles, y compris le cybride 13-7, alors qu'on n'a observé aucun transcrit de cette taille dans la lignée Brutor, ni dans les deux cybrides fertiles (différents de 13). Par ailleurs, des plantes fertiles présentent un transcrit de 1,1 kb hybridant avec la sonde qui est absent ou présent à un niveau très bas dans tous les cybrides mâle-stériles testés. Plusieurs transcrits communs à tous les échantillons hybrident faiblement avec la sonde, à cause de la taille

importante de l'insert marqué. On a vérifié que les transcrits mitochondriaux peuvent être détectés dans des échantillons d'ARN totaux par hybridation du même Northern blot avec un fragment d'ADN contenant la séquence du gène atpa.

Le même transcrit spécifique de 1,4 a été trouvé dans les ARN mitochondriaux Ogura extraits de choux-fleurs, en utilisant le fragment NcoI2,5 comme sonde. Les limites exactes de ce transcrit ont été déterminées en utilisant comme sonde des sous clones du fragment NcoI 2,5.

10

15

20

25

5

#### 8. Etude du cybride 1 et de ses descendants

Le cybride 1 était mâle fertile. Dans sa decendance, la plante 1.12 était fertile et la plante 1.18 stérile. La plante 1.12 a donné dans sa descendance des plantes stériles  $(S_3)$  et des plantes fertiles  $(RF_3)$ . La plante 1.18 a donné des plantes stériles  $(S_2)$  et un rameau fertile  $(RF_2)$ . Les plantes  $S_2$  et  $S_3$  sont restaurées par le même gène nucléaire de restauration de la fertilité pollinique que le cybride 13 stérile.

L'ADN mitochondrial des plantes S2 et S3, par hybridation avec le fragment NcoI de 2,5 kb marqué, ne donne pas un signal à 2,5 kb sur une digestion NcoI, ni un signal à 6,8 kb sur une digestion NruI.

De même l'hybridation sur les ARN totaux (Northern) avec une sonde correspondant à la séquence ORFB ne donne pas un signal à 1,4 kb comme chez le cybride 13 stérile. Par contre, une sonde correspondant à la séquence comprise entre les nucléotides 928 et 1569 de la figure 1 donne un signal en Northern à environ 1,3 kb. Ce signal est absent sur l'ARN des plantes RF1, RF2, RF3 ou Brutor. De même il est possible d'utiliser cette séquence (928-1569) comme sonde en dot blot d'ARN totaux et dans ce cas, seules, et toutes, les plantes mâle-stériles donnent un signal.

Ces résultats indiquent que les plantes S2 et S3, bien que mâle-stériles, n'ont pas conservé la séquence nucléotidique, décrite dans la figure 1, dans sa conformation originale et ils démontrent que, dans cette

10

15

20

25

ج

séquence, la partie-comprise entre les nucléotides 928 et 1569 est celle qui porte le déterminant spécifique "stérilité Ogura", qui rend les plantes mâle-stériles, lorsque cette séquence est transcrite.

Cette séquence n'a pas d'homologie significative avec les séquences présentes dans les banques de données.

# EXEMPLE 2: MISE EN EVIDENCE DE SEQUENCES INDESIRABLES DANS LE GENOME MITOCHONDRIAL OGURA.

Une collection de cybrides a été obtenue dans l'espèce B. napus par fusion de protoplastes entre un colza porteur du cytoplasme Ogura et un colza normal. Le premier est mâle-stérile et déficient chlorophyllien à basse température, le second est normalement vert et fertile. Les cybrides ont été triés parmi les plantes régénérées et l'on a retenu ceux qui étaient mâle-stériles et normalement verts.

De la même manière une collection de cybrides a été obtenue dans l'espèce B. oleracea par fusion de protoplastes entre un chou porteur du cytoplasme Ogura et un chou normal. On a retenu parmi les plantes régénérées les cybrides qui étaient mâle-stériles et normalement verts.

Ces cybrides ont été croisés avec différentes variétés, de colza dans le premier cas, de chou dans le second. Les croisements ont été répétés à chaque génération avec les mêmes variétés de façon à obtenir un génotype défini, proche de celui de la variété récurrente.

Ces différentes variétés, converties ainsi sur les cytoplasmes de différents cybrides ont été soumis à des essais agronomiques pour mesurer la production de graines, qui dépend de plusieurs facteurs : une production de nectar suffisante pour assurer une pollinisation par les insectes, une morphologie florale normale pour que cette pollinisation soit efficace et que les fruits se développent normalement.

La collection de cybrides a ainsi pu être divisée en deux lots :
- un lot de cybrides présentant une stérilité mâle appropriée à
la production commerciale de semences.

15

20

- un lot de cybrides ne présentant pas toutes les caractéristiques favorables à une bonne production commerciale de semences.

Au premier lot appartiennent par exemple les cybrides de colza n° 27, 58, 85 et les cybrides de chou n° 9, 17, 21, 24, 27c.

Au deuxième lot appartiennent par exemples les cybrides de colza n° 23s, 77, 118 et les cybrides de chou n° 1, 6, 14.

Les ADN totaux de ces cybrides ont été soumis à des digestions enzymatique par Sall, Ncol, Nrul, Bgll, Pstl, Kpnl. Les Southern blots obtenus ont été hybridés avec différentes sondes mitochondriales Atpa, Cob, Coxl, Atp6, 26S, 18S, et deux fragments du génôme Ogura de 2,5 kb issu d'une digestion Ncol et de 19,4 kb issu d'une digestion Nrul.

Les deux lots de cybrides se distinguent en ce que :

- les n° 23s, 77, 11s, chez le colza et 1, 6, 11, chez le chou possèdent la région du génôme Ogura qui entoure le gène coxi reconnaissable par des fragments Bgli de 10.7 kb ou Nrul de 11 kb et la région du génôme Ogura qui entoure un des gènes de l'ARN de transfert formylméthiomine reconnaissable par des fragments Sall de 5,1 kb ou Nrul de 15 kb.
- b) les n° 27, 58, 85 chez le colza et 9, 17, 21, 24, 27c chez le chou ne possèdent pas les régions correspondantes qui ont été remplacées, du fait de recombinaisons entre les génômes des deux parents qui ont été fusionnés, par des régions analogues du génôme mitochondrial de colza chez les n° 27, 58, 85, de chou chez les n° 9, 17, 21, 24, 27c.

On en déduit que les deux régions en question du génôme Ogura sont indésirables si l'on veut avoir un système de stérilité mâle approprié à la production commerciale de semences.

#### EXEMPLE 3

Cet exemple illustre l'intérêt de la connaissance des séquences "stérilité mâle Ogura" et des séquences indésirables pour effectuer un tri immédiat des cybrides obtenus sans avoir à attendre plusieurs années de rétrocroisement et des tests agronomiques.

10

15

20

On fusionne des protoplastes d'une plante de Brassica portant le cytoplasme Ogura avec des protoplastes de l'espèce Brassica considérée. Les colonies issues de fusion sont cultivées in vitro et mises a régénérer sur un milieu qui favorise la formation de bourgeons (voir Pelletier et al. 1983).

A partir d'un gramme de matière fraîche qu'il s'agisse d'un cal ou d'un fragment de la plantule régénérée, il est possible par les techniques décrites précédemment d'isoler l'ADN total. Après digestion par Sall, l'hybridation de type Southern avec la sonde comprise entre les nucléotides n° 389 et 1199 (voir figure 1) ne doit donner un signal que pour une taille de 4,4 kb (ne doit pas donner de signal à 5,1 kb). De même après digestion par Nrul et hybridation avec une sonde portant le gène coxl, on doit obtenir un signal pour une taille différente de 11 kb.

Ces hybridations permettent de prédire qu'on a bien une plante qui sera mâle stérile et qui sera appropriée à la production commerciale de semence.

#### EXEMPLE 4

Cet exemple est une variante de l'exemple 3 ou l'on imagine qu'au lieu de réaliser des fusions de protoplastes, on réalise un croisement sexué entre les deux parents dans des conditions particulières ou avec des génotypes particuliers de telle sorte que, contrairement aux processus connus de la fécondation chez les végétaux, il y a mélange des cytoplasmes de l'oosphère et du tube pollinique ou du gamète mâle. Si de tels procédés 25 étaient décrits, on pourrait de la même manière effectuer un tri précoce, sur de jeunes plantes issues de ces fécondations artificielles en utilisant les mêmes sondes et les mêmes critères que dans l'exemple 3.

## EXEMPLE 5

Cet exemple illustre l'intérêt de la connaissance de la séquence stérilité Ogura dans un type de manipulation génétique qui a déjà été décrit chez la levure (Johnston et al. 1988).

A partir d'une plante de Brassica normale on bombarde des méristèmes ou bien des cellules in vitro avec des microparticules recouvertes d'ADN portant la séquence stérilité Ogura. Les plantes obtenues dans la descendance des méristèmes traités ou des plantules régénérées seront mâle-stériles cytoplasmiques si l'ADN a pu pénétrer dans les mitochondries et s'intégrer au génôme de ces organites. On évitera ainsi les problèmes posés par les séquences indésirables, qu'il s'agisse des chloroplastes du radis Ogura ou des séquences ainsi définies du génôme mitochondrial Ogura.

15

#### EXEMPLE 6

Cet exemple illustre l'intérêt de la connaissance de la séquence "stérilité Ogura" dans la construction par génie génétique d'une stérilité mâle nucléaire, à hérédité mendélienne et non plus cytoplasmique.

A partir de la séquence d'ADN mitochondrial délimitée par les nucléotides 928 et 1569, on peut construire un gène chimérique qui sera après transformation génétique de cellules de Brassica ou d'un autre genre, transcrit dans le noyau des cellules des plantes transformées obtenues. Si le gène chimérique contient une préséquence qui permet l'importation dans la mitochondrie de son produit de traduction en protéine, ces transformants seront mâle-stériles, et ce caractère se comportera comme un caractère mendélien dominant.

#### REFERENCES

5

Amann E, Ochs B, Abel K-J (1988) Gene 69:301-315

Bannerot H, Boulidard L, Cauderon Y, Tempé J (1974) Proc Eucarpia

Meeting Cruciferae 25:52-54

Bannerot H, Boulidard L, Chupeau Y (1977) Eucarpia Cruciferae Newsl: 2-16 Chétrit P, Mathieu C, Vedel F, Pelletier G, Primard C (1985) Theor Appl Genet 69:361-366

Dellaporta SL, Wood J, Hicks JB (1983) Plant Mol Biol Rep I:19-21 Ducruet JM and Gasquez J (1978) Chemosphere 8:691-696

Frishauf AM, Lehrach H, Poutska A, Murray N (1983) J Mol Biol 170:827-842

Gough J and Murray N (1983) J Mol Biol 166:1-19

Hiesel R, Shobel W, Schuster W, Brennicke A (1987) EMBO J 6:29-34

Johnston SA, Anziano PQ, Shark K, Sanford JC, Butow RA (1988) Science 240:1538-1541

Logemann J, Schell J, Willmitzer L (1987) Analytical Biochem 163:16-20

Ogura H (1968 Mem Fac Agric Kagoshima Univ 6:39-78

Bollotion C, Brimand C, Vodel E, Chétrit B, Bémy B, Bousselle B, Benard M

Pelletier G, Primard C, Vedel F, Chétrit P, Rémy R, Rousselle P, Renard M (1983) Mol Gen Genet 191:244-250

Sambrook J, Fritsch EF, Maniatis T (1989) Molecular cloning, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New York

Stern DB and Newton KJ (1986) Methods Enzymol 118:488-496 Vedel F and Mathieu C (1982) Anal Biochem 127:1-8

#### REVENDICATIONS

- 1) Séquence d'ADN stérilité Ogura, caractérisée en ce que :
- a) elle est portée par une séquence d'ADN délimitée par les nucléotides numérotés 928 et 2273 sur la figure 1, ou
- b) elle présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence mentionnée en a),

et confère, lorsqu'elle est présente dans le génôme mitochondrial ou nucléaire d'une plante, une stérilité mâle cytoplasmique à ladite plante.

- 2) Séquence d'ADN selon la revendication 1, caractérisée en ce que elle est portée par la séquence délimitée par les nucléotides 928 et 1569 de la figure 1, ou en ce qu'elle présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence
- et en ce qu'elle est transcrite en ARN dans les mitochondries de plantes mâle-stériles.
  - 3) Génôme nucléaire ou mitochondrial végétal recombiné, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence d'ADN stérilité Ogura,
  - a) qui est portée par une séquence délimitée par les nucléotides numérotés 928 et 1569 sur la figure 1, ou
- b) qui présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence mentionnée en a),
  - et confère lorsqu'elle est présente dans le cytoplasme d'une plante, une stérilité mâle cytoplasmique à ladite plante.
- 4) Génôme nucléaire ou mitochondrial végétal recombiné selon la revendication 3, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence d'ADN stérilité Ogura, qui est portée par une séquence délimitée par les nucléotides numérotés 928 et 1569 sur la figure 1, ou qui présente au moins 50 % d'homologie avec ladite séquence.
- 5) Génôme nucléaire ou mitochondrial selon l'une des revendications 3 et 4, caractérisé en ce que ledit génôme recombiné ne comporte pas tout ou partie de l'un et/ou l'autre des deux fragments du génôme Ogura :

20

25

30

35

ĕ

ž

Ė

Ž,

- portant l'un des deux gènes de l'ARN de transfert formylméthionine servant à l'initiation de la traduction,
- portant le gène coxi, codant pour la sous unité n° 1 de la cytochrome oxydase,
- ou dans lequel lesdits fragments sont inactifs.
  - 6) Génôme nucléaire ou mitochondrial selon l'une des revendications 3 à 5, caractérisé en ce qu'il est dépourvu d'une partie de la séquence qui est portée par un fragment de 10,7 kb, après digestion par Bgll, et un fragment de 11 kb après digestion par Nrul, révélés par hybridation avec une sonde cox1.
  - 7) Génôme nucléaire ou mitochondrial selon l'une des revendications 3 à 6, caractérisé en ce qu'il est dépourvu d'une partie de la séquence qui après digestion par Nrul donne un fragment de 15 kb, après digestion par Sall donne un fragment de 5,1 kb et après digestion par Bgll donne un fragment de 18,5 kb, et qui est révélé par hybridation avec une sonde correspondant à la séquence comprise entre les bases 389 à 1199 de la séquence représentée sur la figure 1.
  - 8) Génome nucléaire ou mitochondrial selon l'une des revendications 3 à 7, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence qui après digestion par Ncol donne un fragment de 2,5 kb, après digestion par Nrul donne un fragment de 6,8 kb, et après digestion par Sall donne un fragment de 4,4 kb.
- 9) Génôme nucléaire, caractérisé en ce qu'il comporte outre la séquence d'ADN selon l'une des revendications 1 à 8, une préséquence permettant l'importation dans les mitochondries du produit de traduction de ladite séquence.
  - 10) Génôme selon l'une des revendications 3 à 8, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un génôme mitochondrial
- 11) Mitochondrie caractérisée en ce qu'elle comporte un génôme selon la revendication 10.
  - 12) Cytoplasme, caractérisé en ce qu'il comporte un génôme mitochondrial selon la revendication 10, et en ce qu'il comporte des chloroplastes de la même espèce que le génôme nucléaire ou d'une autre espèce mais compatibles avec ce génôme nucléaire.

- 13) Plante appartenant au genre Brassica, caractérisée en ce qu'elle contient des chloroplastes de Brassica compatibles avec le génôme nucléaire de ladite plante et des mitochondries selon la revendication l1.
- 14) Plante appartenant au genre Brassica, caractérisée en ce que son génôme nucléaire comprend un génôme selon la revendication 9, ainsi que des éléments assurant son expression et le transport du produit de traduction dans la mitochondrie.
- 15) Plante selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'espèce Brassica napus.
- 16) Plante selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'espèce Brassica oleracea.
  - 17) Plante selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'espèce Brassica campestris.
- 18) Plante selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'espèce Brassica juncea.
  - 19) Plante selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'espèce Brassica nigra.
  - 20) Plante selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'espèce Brassica hirta.
  - 21) Plante selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'espèce Brassica carinata.
  - 22) Plante selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'elle appartient à l'une des espèces suivantes : B. napus, B. oleracea, B. campestris, B. nigra, B. juncea, B. hirta et B. carinata.
- 23) Plante selon l'une des revendications 13 à 22, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par fusion de protoplastes.
  - 24) Plante selon l'une des revendications 13 à 22, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par reproduction sexuée.
- 25) Plante selon l'une des revendications 13 à 21, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par transfert de gène dans la mitochondrie.

cation 26.

	26) Procédé de préparation de plantes hybrides, caractérisé en
ce que	l'on croise une plante présentant le caractère cytoplasme mâle
stérile s	selon l'une des revendications 13 à 25, avec une plante de la même
espèce,	possédant éventuellement un gène restaurateur de fertilité Rfl.
	27) Plante hybride obtenue par le procédé selon la revendi-

28) Sonde d'ADN, caractérisée en ce qu'elle comporte une séquence d'au moins 10 bases de la séquence comprise entre les nucléotides numérotés 928 et 1569 représentés sur la figure 1, marquée par un moyen radioactif ou non.

#### REVENDICATIONS MODIFIEES

[reçues par le Bureau international le 11 mars 1992 (11.03.92);

revendication 28 modifiée; autres revendications inchangées (1 page)]

26) Procédé de préparation de plantes hybrides, caractérisé en ce que l'on croise une plante présentant le caractère cytoplasme mâle stérile selon l'une des revendications 13 à 25, avec une plante de la même espèce, possédant éventuellement un gène restaurateur de fertilité Rf1.

27) Plante hybride obtenue par le procédé selon la revendication 26.

28) Sonde d'acides nucléiques, caractérisée en ce qu'elle comporte une séquence d'au moins 10 bases de la séquence comprise entre les nucléotides numérotés 928 et 1569 représentés sur la figure 1, et responsable du caractère cytoplasme mâle stérile, marquée par un moyen radioactif ou non.

15

5

20

25

1/14

B 1			Н		T					_		•
SDNSa		Đ	4		sPM					N		q T
asctI		d	n		pll					Av li		+ +
JaoyI		e	£		_							_
IIIII		I	T		Eey					uJ		-
///		•	•		III					II		2
		アクママ みんてん	CC A	GTC 1	LATTCCTTA	\	ጥጥሥ	****	~~ ~ ~ ~	/ COMO		· 2 m
	+				+	+		.ACC	+-			·-+
GGTACC	TGTTATT	AGAATCAG	CCT	CAGTI	TAAGGAA1	rgga	AAGG	itgg(	STTT	CGAC	TTG	TA
					S						В	N
					BB Na		8			E	P	1
S		1	M	A	asDlu	A	ST			C	u	a
p		;	n	1	mtpa3	1	ta			0	1	I
i			1	W	HYnIA	W	Bq			B	0	I
I			I	I	IIIVI	I	II			I	I	I
					/ //		/					
ATCCGC	ACAGATAT	TCCATTT'	TTT	TTATI	GAGGATCC	ATT	TTCG	AAC	rgaa	ĊTAC	TCA	TG
	+				+	+			+-			-+
TACCCC	かいかいか みかき				CACCA ACC							
TAGGCG	TGTCTATA	<b>LAGGTAAA</b>	<b>NAA</b>	AATAA	CTCCTAGG	TAA	AAGC	TIG	CTT	GAIG	WGI	AC
TAGGCG	TGTCTATA	<b>LAGGTAAA</b>	AAA.	AATAA T	CTCCTAGG	TAA	AAGC	TTG	<b>SCIT</b>	GAIG	WGI	AC
TAGGCG	TGTCTATA	AGGTAAA	<b>NAA</b>	T	CTCCTAGG	TAA	AAGC	TTGI		GAIG	MUL	AC
	TGTCTATA	VAGGTAAA	<b>NAA</b>	T t h			<b>AAGC</b>	TTG	F	GAIG	AG I	
В		AGGTAAA	<b>NAA</b>	T t h		C	С		F	GAIG		N 1
B D s	M	AGGTAAA	NA.	T t h 1 M1	BA	C VMN1	C Avs	M	F n u	GAIG		N 1
B D s d p	M	AGGTAAA	NA.	T t h 1 M1 s1	BA bl	C vMN1 iah]	C Avs Lif	M n	F n u	GAIG		
B D s d p e C	M W	AGGTAAA		T t h 1 M1 s1	BA bl	C vmni iahi Jee	C Avs Lif	M n 1	F n u 4	GAIG		N 1 a I
B D s d p	M	AGGTAAA		T t h 1 M1 s1	BA bl vu II	C vMNI iah jee IIII	C Avs Lif Je	M n	F n u 4	GAIG		N 1
B D s d p e C I I	M W O I			T t h 1 M1 s1 eI II	BA bl vu II	C vMNI iahi Jeeu IIII	C Avs Lif Jo	M n l	F n u 4 H I			N l a I V
B D s d p e C I I	M W O I	GCAAGGG	\GT:	T t h 1 M1 s1 eI II	BA bl vu II	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	<b>3CGG</b>	AGG	N l a I V
B D s d p e C I I CTTAGG	M W O I	GCAAGGG	\GT?	T t h l M1 sl eI II	BA bl vu II ATAAGGAG	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D S d p e C I I CTTAGG	M W O I	GCAAGGG	GT:	T t h l M1 sl eI II	BA bl vu II ATAAGGAG	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D S d p e C I I CTTAGG	M W O I	GCAAGGG!  CGTTCCCT	GT:	T t h 1 M1 s1 eI II	BA bl vu II ATAAGGAG	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D S d p e C I I CTTAGG	M W O I CAAAACAA GTTTTGTT	GCAAGGGA + CGTTCCCT	GT:	T t h 1 M1 s1 eI II CAAT	BA bl vu II ATAAGGAG	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D S d p e C I I CTTAGGO GAATCCO	M W O I CAAAACAA GTTTTGTT	GCAAGGG! CGTTCCCT NC S LVMNC	GT:	T t h 1 M1 s1 eI II CAAT	BA bl vu II ATAAGGAG TATTCCTC	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D S d p e C I I CTTAGGO GAATCCO	M W O I CAAAACAA STTTTGTT M S	GCAAGGGA 	GT:	T t h l M1 sl eI II CAAT	BA bl vu II ATAAGGAG TATTCCTC	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D S d p e C I I CTTAGGO GAATCCO	M W O I CAAAACAA GTTTTGTT	GCAAGGGA + CGTTCCCT NC S lvMNc aiscr IJpif	GT:	T t h 1 M1 s1 eI II CAAT	BA bl vu II ATAAGGAG TATTCCTC	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D s d p e C I I CTTAGG	M W O I CAAAACAA STTTTGTT M S	GCAAGGGA 	GT:	T t h 1 M1 s1 eI II CAAT	BA bl vu II ATAAGGAG TATTCCTC	C vMNI iah Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Je III //	M n l I	F n u 4 H I	GCGG.	<b>AGG</b>	N l a I V GT -+
B D S d P E C T T G A A T C S t Y S J I	M W O I CAAAACAA STTTTGTT M S O I	GCAAGGGA CGTTCCCT NC S lvMNc aiscr IJpiF VIIII	GT:	T t h l M1 sl eI II CAAT	BA bl vu II ATAAGGAG TATTCCTC	C VMNI Jeeu IIII /// CTAC	C Avs Lif Jo CII // GCTA	M n l I CAGI	F n u 4 H I	SCGG SGCC	AGG  TCC	N 1 a I V GT -+ CA

FIG.1

WO 92/05251 PCT/FR91/00741

```
2/14
                           E
                           Cn
                                         MBS
FIG_1
                          AvuBF
                                         RasnRS
                          li4sa
                                         seassp
                          uJHmu
                                         aIABal
                          IIIII I
                                         IIIIII
   B
        E
              1M
              2aB
              8eb
       4 1
              6Iv
      II
              III
                        FF
                       CnBn C
                                              CBS
                      AVUSUPAVS
                                              03C
                      li4p4slif
                                              Rar
                      uJHCHtuJe
                                              IJF
                      IIIIIIII
                                              III
  TGGGTAGTTGATTGTTGGGAGGATAGCTGCAGCTCCCTACGGGAGTGAACTACAGTTCCA
  ACCCATCAACTAACAACCCTCCTATCGACGTCGAGGGATGCCCTCACTTGATGTCAAGGT
            Ba Ca
            su ve rill v
        2g
           p9 iI lns i
        81
           C6 JI
                  0lp J
        64
            II II
        II
                  III I
  GGGGGAGCACAGCAAGGGCCCAATACCGGCTGTGAGGCGCGTAGCGGGAAGAGATGTATGG
  CCCCCTCGTGTCCCGGGTTATGGCCGACACTCCGCGCATCGCCCTTCTCTACATACC
                                 Ba
         λv
                                su D sfS
                              l a3 p aot
         uJ
                                 BA n
                                       Jky
         II
                              I II I III
                                        11
  TAAGGGATAGCTGTTTAACCATTTGTAATGGAATGGGATGTTGATCCTCCTTGGAATAAT
```

3/14

							<i>- ,</i> ,	•					
		FIC	2 1									•.•	
			<u> </u>								F		
					М						n		
	MBS	М		X	bB				T		uS		
	asn ēaa	m		m	05				a		4p		
	IAB			n.	Ir				q		Hi		
	III	I		I	II				I		II		
	1												
	ACGT	ATATA	LAGAAG	ATTTI	CATTC	CAGTIC	GAAA	GCA	NTCGA	GAAAACG	CCGCCC	CAAATA	600
541			+	<b>~</b> ~ ~ ~ ~ ~	<b>_</b>				<del>-</del>	~~~~~~	-	+ (	000
	TGCA'	CATAT	TCTTC	TAAAA	GTAAG	STCAAC	CTTT	CGT:	raget	CTTTTGC	,66666	311177	
			A fbm	C		НВ				В			
			lsaP	v	P	is	NT	M		MBsM			
			Iaem	i	ì	np	rh	1		ssmc			
			IAIL	J	8	£M	ua	У		paAr			
			IIII	I	I	II	II	I		IIII			
			11				/			//			
	CGCT	TCGC	CACGTG	TAGC	CTGTA				CAGG1	CTCCGG1	CGGTG:	ICCANG	660
601			-+			· ·					•	&+ Acceptc	000
	GCGA	AGCG	STGCAC	AICG	<b>GACAT</b>	ACCTG)	MGCGC	TIC	GTCCI	<b>GAGGCC</b> I	MCCAC.	MGGIIC	
	S										MBS		
	<b>a</b>	•	M								asnB		
	_	D	n								eaab		
	3	P n	1								IABV		
		I	ī					,	•		IIII		
	_										/		
	ATTT	GATC	Taacti	TTGM						ygaataa:	racgta	+	720
661			-+		•						_ •	-	120
	TAAA	CTAG	attga1	AACT	CACTCC	TGATG	AATGG	CTA	ACTA:	CTTATT	nt Gent	M1M1-0	
					c								
		F	M		3				7		H	H	
		Cn Avu	_		u D	T			sH		Ha	i	
		114	0		3 p	- -			PU		he	n	
		uJH	Ī		A n	q	<b>-</b>		Ee		aI	£	
	•	III	_		II	I			II		II	I	
		11					•						
	AAGA	MOCT	OCTIT	TGGA	GTGATC	TIICI	CGAAJ	<b>LTGA</b>	ATTA	ngtangg	CGCTAT		780
721			-+		-+		<b>+</b>				-+ 		, 60
	TICI	TCGA	CGAAN	CACCT	CACTAG	AAAGA	GCTT	CACI	TAAT	<b>ICATTCC</b>	CONTA		
											E		
							С				c	<b>B</b> .	•
	<b>,</b>	0		Mem			U		M		0	sk	
	TI	۲ د		MSM			i		₩		5	24	
	f w	d T		npa			J		0		7	Ja	
	II	_ T		III			I		I		I	II	
	ATT	TGA	CCANA	CACT	AGTTG	COTCT	GAAG	CCTI	ATGA	GCAGAAG	TAATA		0.50
781					-		+		+-		-+	·	840
	TAM	acti	GGTTT	CGTGA	TCAAC1	CCAGA	CTTC	3GN	TACT	CGTCTTC	ATTATI	TATEGA	

```
4/14
FIG_1
CGGGGAAGAGCGGGGTAGAGGAATTGGTCAACTCATCAGGCTCATGACCTGAAGATTAC
GCCCCTTCTTCGCCCCATCTCCTTAACCAGTTGAGTAGTCCGAGTACTGGACTTCTAATG
TCCAAGTTTAGGACAGGGGCGTGGCATCAAAGTAAGACGTAGTGAGAGGGACAGCAATAG
                                   M TE
                        HX
                   G GCa m
                                   aBsc
                                   ecpo
                   d EdveMa
                   i aiiIcI
                                   Ie45
                                   I£57
                   I eIJIrI
                                   IIII
                   I IIIIII
                      1 111
GACATCGCAAGGTTTTTGAAACGGCCGAAACGGGAAGTGACAATACCGCTTTTCTTCAGC
CTGTAGCGTTCCAAAAACTTTGCCGGCTTTGCCCTTCACTGTTATGGCGAAAAGAAGTCG
                        Bq
                        II
ATATAAATGCAATGATTACCTTTTTCGAAAAATTGTCCACTTTTTGTCATAATCTCACTC
TATATTTACGTTACTAATGGAAAAAGCTTTTTAACAGGTGAAAAACAGTATTAGAGTGAG
                                                       SH
                                                       aCa
                                                       UVE
                                         λv
                                                       9iI
                                                       6JI
                                         uJ
                                                       III
                                         II
GATGACTTACATTCAATCACATTATTCAAAGAAAGAAAATCGAAAAAATGATTACCGGG
```

5/14

							N	S	
	•	C				BD	1	a E	
	C vde	C Av				sr	a	u DaMX	
	ids	li				md	I	3 ppab	
	Jep	uJ				AI	I	A n3ea	
	III	II				II	I	I IIII	
	/	/						//	
	ATATTTGGCTA	AGCT	GTTT'	TCTAACAA(	CAACATT	GTTTACGAACC	ATGAGA	CGATCTA	
1141			+		+	+	+	+	1200
	TATAAACCGAT	TCGA	CAAA	AGATTGTT(	GTTGTAA(	CAAATGCTTGG	TACTO	rgctagat	
				_					
				T					
		_		a ~®		С	Ť		
		T	NT.	qT Is		vM	3		
	M	5	N d	Ip		ia	p		
	3 e	p E	e	-E		Je	E		
	Ī	I	ī	21		II	I		
	GAGAAGTTAAA	<del></del>	- <del>-</del>		agtatggg'	rggctaggtg1	CAAAA	TACAAT!	<b>L</b>
1201	+-		+		-+	+	+	+	- 1260
	CTCTTCAATTT	TTAA	GGTAT	acttaaag'	CATACCC.	ACCGATCCACA	GTTTT	aatgtta:	
				M T					
				a s		В		1.0	
	P	l		e p	H	3	M	M	
	\$	3		I 4	Þ	m A	3	n 1	
	ā			I 5	n T	T.	T	Ī	
	AAATCAAATGI	'300T	aacga	i i Tgaagtga	CGAAAAAA	GTCTCACCTAT	CATTA	NAGGGGAJ	
1261	AAATCAAATGI	, ACC 1			-+		+		- 1320
1201	TTTAGTTTACA	TGGA'	TTGCT	ACTTCACT	GCTTTTTT(	CAGAGTGGAT/	GTAAT	TTCCCCT1	•
	M		M		M	M		M	
	n		n		n	n		n	
	1		1		1	1		1	
	I	Catholic	I		I	I			
	ATAGAGGGGAA	LAGAG	GAAAA	AAAAGAGG		GAAATAGAGGG		NGGAAAA 	1380
1321	TATCTCCCCTT					,	•	TCCTTTT	
	TATCTCCCCT	TCIC	CITIT	11110100			, , , , , ,		_
							•	r	
		M		м	м		;	5	
		n		n	n		]	ρ .	
		1		1	1		1	E	
		ī		I	I			I	
	AAAGAGGGGAJ	LAGGG	Gaaat	AGAGGGGA	AAGAGGAA	AAAAAAGAGG?	rggaaa	ATTGACCO	
1381			+		-+	+	+	<b></b>	1440
	TTTCTCCCCTT	TCCC	CTTTA	TCTCCCCT	TTCTCCTT	TTTTTTCTCC	CCTTT'	TAACTGG	3

FIG\_1

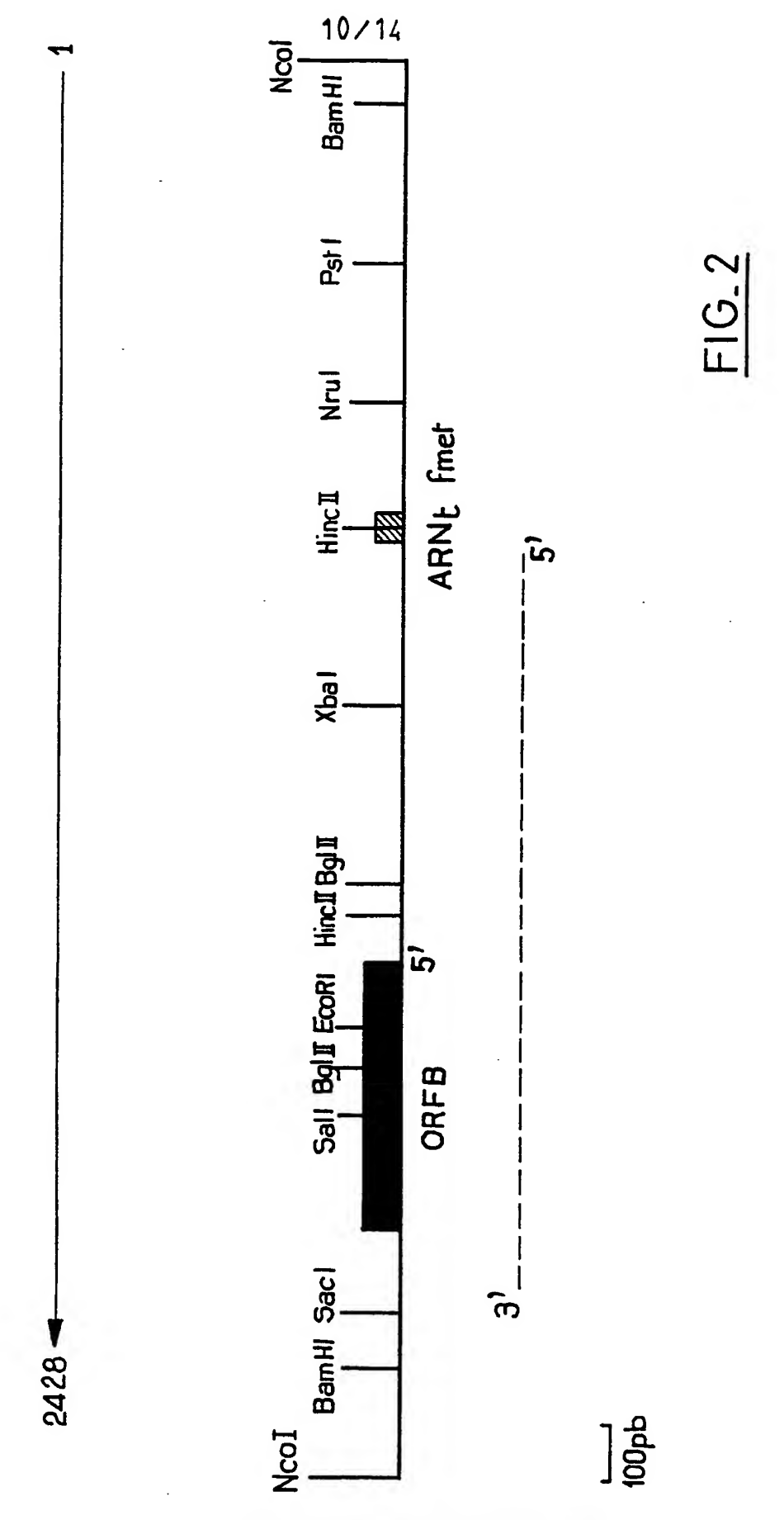
```
6/14
                                     FIG_1
BB a
                gsDu
               ltp3
                IYnA
                IIII
AACAACCAGTTGTTGGTTGGTGTTGAAAGATATCAAGAAGTGATGAGGATCTCCGAACTG
                H
                               SAM
              iT
      AVM
                              P33
                nf
      lin
                                Eee
      uJl
                                III
      III
       11
CCTCACTTCGACAGACCTCCCTTAGTAAAACAACTTTAGTTAATTAGATTAGTACGGAGT
    5N
    rl
    II
TGACCTATTTAAGTGAATAAAAGTGTTAAGAAGACCAATACGGAAAAGAAGAAATGAAA
```

```
7/14
  FIG_1
                                 1 lo p
                                 5 WR E
                        46
                        II
                             II
                                 I II I
 CTATATTTTCATATGCAATGATGGAGATGGAGTACTTGGGATCAGCAGAATTCTAAAACT
   ND
                                  AONPa
                            tM
   lr
              F SMNC
                            yb
                                  vllpu
              o ascr
   ad
                            Lo
                                  a0au9
   II
              k Jpir
                            TI
                                  I9IM6
   VI
              I IIII
                            II
                                  IIVII
                 111
ACGGAACCAACTGCTTTCACACCGGGGGAAGACCATCCAGAGCAAGGACCCCAACAGTTT
     S
  BB a
                                            B
  gsDu
  ltp3
  IYnA
  IIII
                                            I
   / /
ve SAnT
                iI acca
                JI lcIq
                II IIII
CGAAGTATCCCAATGGTGTAAGGCCGTCGACTTATTGGGAAAAAGGAGGAAAATCACTTT
GCTTCATAGGGTTACCACATTCCGGCAGCTGAATAACCCTTTTTCCTCCTTTTAGTGAAA
                   C
D
                 M vB
                 n is
                 l Ji
                 I II
```

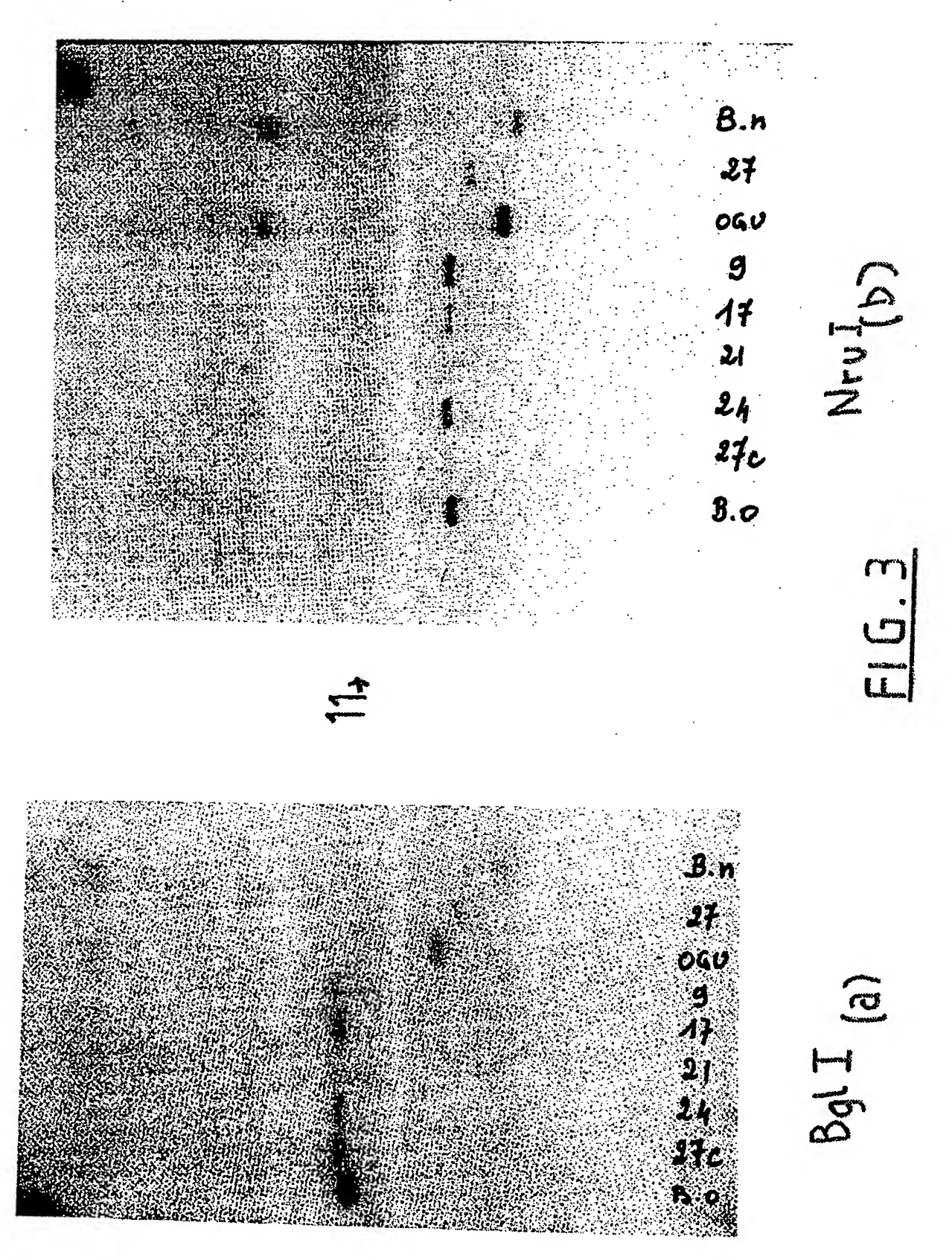
WO 92/05251 PCT/FR91/00741

```
8/14
    FIG_1
    ATATAGCTTCAGGAGGAGGAAGTTTATGACCTTCCACCTAGTGAACATCCTTAACATCCTT
                      N
                                   H
                               1 BC a
                        XR EabsvHeSM
                         cs alaaialtw
                            eIlJJeIyo
                             IIIIIIII
                         II
                                                II
                                 1111
    TGACATAATGCTAATCCATGTTGTACATGGCCAAGGAAGCATAAAATGATTCTTTCATTC
    ACTGTATTACGATTAGGTACAACATGTACCGGTTCCTTCGTATTTTACTAAGAAAGTAAG
                                                  E.
               E
                                                         nh p
               I
                                                  II
                                                         II I
    TATAGATACCTCTGGTAGGTAAAGCACTCTACTGTGCTTTATTGAAAGTTCCCATCGCGG
2161 -----+ 2220
    ATATCTATGGAGACCATCCATTTCGTGAGATGACACGAAATAACTTTCAAGGGTAGCGCC
                                                       l os
                                                       y Dp
    GGGCGAGGATACTTGCCTTCGCGGTTCGACTTTCTTTTCAGGCTTGACTCATTATTTTCC
    CCCCCTATGAACGGAAGCGCCAAGCTGAAAGAAAAGTCCGAACTGAGTAATAAAAGG
                        S CB1H
                       fAva2gS
    VU
                                                nf
                        alinsis
    a9
                                                fi
    16
                       Nuji6At
                                                II
    II
                        IIIIIII
                        / ///
    GGTCCTCTCACACCCCTTTAGAGCTCTTTATGATGCCCACTGAGTAAGATTCGGGGGCTT
    CCAGGAGAGTGTGGGGAAATCTCGAGAAATACTACGGGTGACTCATTCTAAGCCCCCGAA
```

<b></b> (	<b>∩</b> 1		9	/14			
F	ا_ق			<b>.</b> •			
<del></del>	<del></del>	- 0		n 3s enm	В		4
	\$	ВС			_	re a	A EM
	MNC H	s Av		paST slb			an Ban
	scr h	p li		Bcph pao		1 a (	rl rl
	piF a	C uJ		IIia 3II IIII IVI		•	I II
	III I	I II	1	// /	•		/
	//	/ >	/ ************************************	• •	TTCGTCTCT	rcgacacaa	· \CGTTTT
	cccecce	AGAAGCICA	TTCTGAACC				+ 2400
2341		**********	)	このこくここここ	AAGCAGAGAJ	NGCTGTGTT1	
	GGGCCGCG	ICIICGAGIA	WONCIIO		MOCNONOR		
				S			
		C M	BBB N				
		( <u> </u>	A sasDli				
		i no	l amtpaj	_			
			w BHYnI				
		III					
	,	• • •	/ /				
	ATCARCAC	GCTGATGGT	•				
2401		-+					
2401		CGACTACCA					
	18011010						
Enzymes	qui coupe	nt:					•
211271100	40.000	•					
AccI	AflIII	AluI	AlwI	Alwni	AseI	Aval	AvaII
BalI	BamHI	BanII	BbvI	BbvII	BcefI	BglII	Bpu10I
BsaI	BsaAI	BsaBI	BsaJI	BsiI	BsmI	BsmAI	Bsp1286I
BspCI	BspHI	BspMI	BsrI	BstBI	BstXI	BstYI	Cfr10I
CviJI	DdeI	DpnI	DrdII	DsaI	EacI	Earl	Eco57I
EcoBI	EcoDI	ECONI	Eco0109I	EcoPI	EcoP15I	EcoRI	EcoRII
EcoR124/3	I Es	oI Esp	3I Fat	ıI Fi	nI Fnu4i	HI Fol	kI Gdill
GsuI	Hael	HaeII	HaeIII	HgiAI	HhaI	HincII	HinfI
HphI	MaeI	MaeII	MaeIII	MboII	McrI	MfeI	MlyI
MmeI	MnlI	MseI	MspI	MwoI	NCII	NcoI	NdeI
NheI	NlaIII	NlaIV	NruI	NspBII	PleI	PmlI	PpuMI
PstI	RsaI	SacII	SalI	Sau96I	Sau3AI	Scal	ScrFI
SfaNI	SfeI	SnaBI	SpeI	Spil	SplI	SstI	StyI
StyLTI	StySJI	TaqI	TaqII-1	TaqII-2	TfiI	Thal	Tsp45I
TspEI	Tth111II	XbaI	XcmI	XmaIII	XmnI		
•							
Enzymes	ne coupant	pas:					
AatII	Aflii	AgeI	AhaII	ApaI	ApalI	AvrII	BanI
BcgI	BclI	BglI	BspGI	BspMII	_	BstEII	Bsu36I
CfrAI	ClaI	DraI	DraIII	DrdI		Eco47III	ECOAI
ECODXXI	EcoEI		EcoR124I	EcoRV		FspI	HgaI
HgiEII	HindIII	HinfIII	HpaI	KpnI		Nael	NarI
NotI	NsiI	NspI	PflMI	PshAI		PvuII	RleAI
RSTII	Sfil	SgrAI	Smal	SnaI		SspI	StuI
StySBI	StySPI	StySQI			Uball08I	XhoI	
aryabı	acyar.						



FEUILLE DE REMPLACEMENT



8 4 8 9 4 7 6 60 2 4 9 9 6 60

←5.1 ←4.4

> Sal I FIG. 4

> > FEUILLE DE REMPLACEMENT

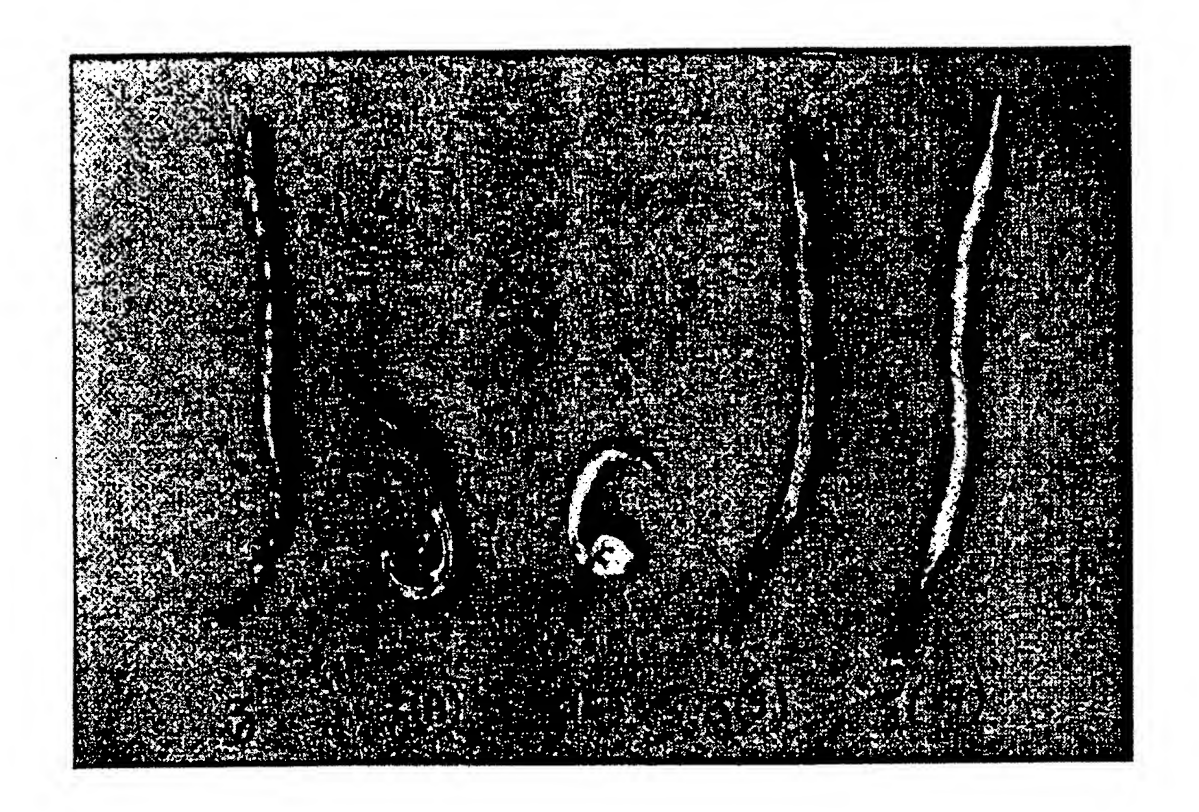
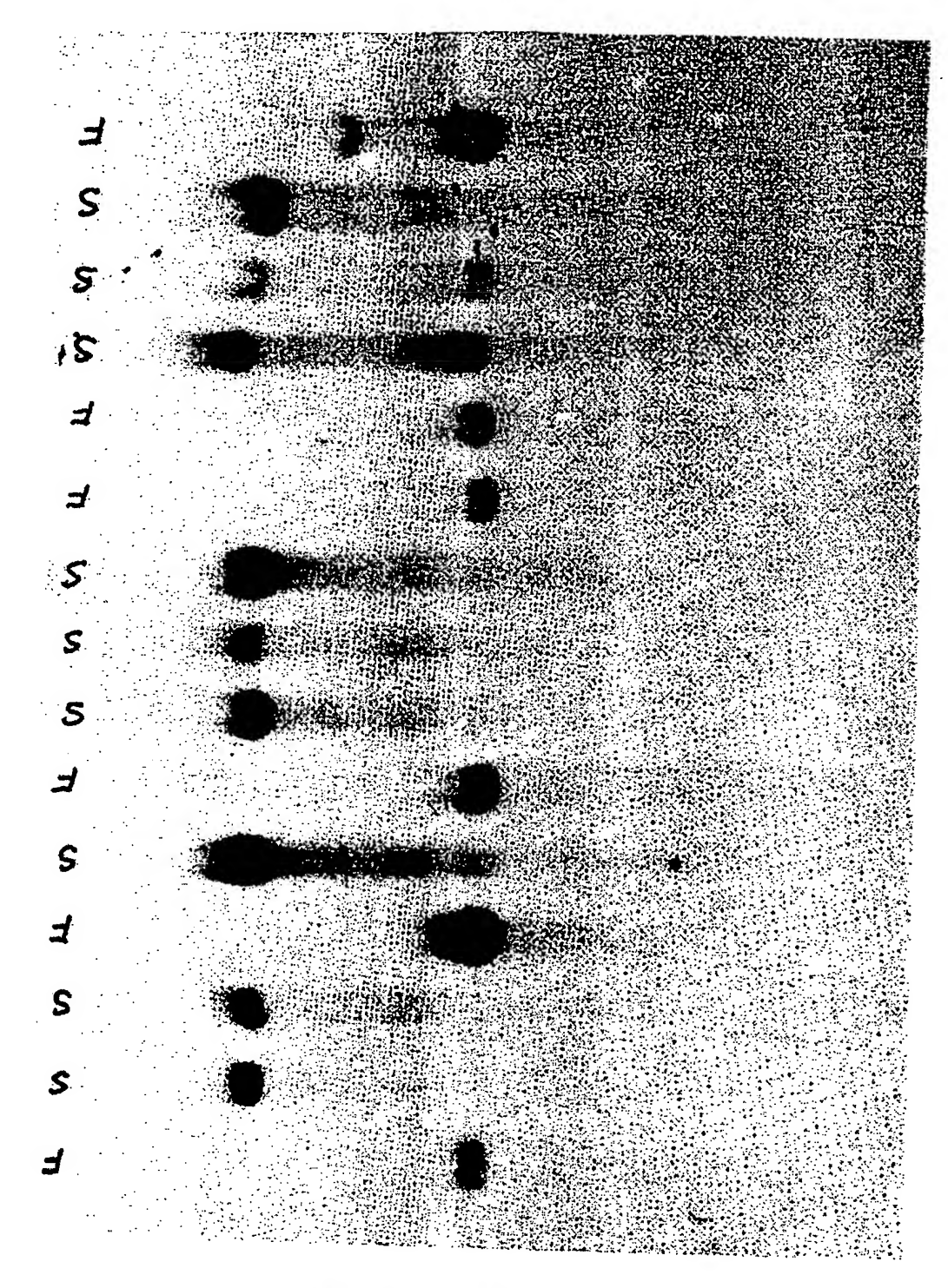


FIG. 5



= F1G.6=

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR91/00741

		International Application No PCT/	-K91/UU/41	
	ICATION OF SUBJECT MATTER (If several classic			
•	International Patent Classification (IPC) or to both Nati			
IPC <sup>5</sup>	: C12N 15/11; A01H 5/00; C12	2N 15/05; C12Q 1/68		
II. FIELDS &				
	Minimum Documer			
Classification :	System	Classification Symbols		
IPC <sup>5</sup>	C12N; A01H; C12Q			
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are Included In the Fields Searched		
III. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		I m. I A s. Claim No. 53	
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where app		Relevant to Claim No. 13	
X	MOLECULAR & GENERAL GENETICS pages 244-250; PELLETIER "Intergeneric cytoplasmi cruciferae by protoplast see page 247, left-hand	R, G., ET AL.,: c hybridization in fusion"	1-8,10-13, 15,23-27	
X	THEOR. APPL. GENET volume 69, 1985, pages 361-366; CHETRIT, P., ET AL.,: "Mitochondrial DNA polymorphism induced by protoplast fusion in Cruciferae" see page 364; tables 1,2			
X	PLANT PHYSIOL. BIOCHEM. volume 25, No. 3, 1987, pages 249-257; VEDEL, F., ET AL.,: "Mitochondrial DNA variation in cytoplasmic male sterile somatic hybrids of Brassica napus' see page 250, right-hand column			
X	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMIS No. 20, 15 July 1989, BA pages 11706-11713; MAKAR "The atp6 coding region and a novel reading fram mitochondrial genome of	LTIMORE US OFF, C. A., ET AL.,: has been disrupted e generated in the	28	
"A" docume consider filing d "L" docume which is citation docume other n "P" docume later th	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or other special readon (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans ent published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art.	t with the application but or theory underlying the ce; the claimed invention cannot be considered to the claimed invention in Inventive step when the	
IV. CERTIFIC	The state of the s			
	ary 1992 (06.01.92)	Date of Mailing of this International Second 16 January 1992 (16.01		
International 5	Searching Authority	Signature of Authorized Officer		

tegory *	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
	sterile radish" see figure 2 sequences -169 to -58 and figure 7 sequences -169 to -58	
P,X	CURR. GENET. volume 19, No. 2, February 1991, pages 121-127; BONHOMME, S., ET AL.,: "A 2.5kb NcoI fragment of Ogura radish mitochondrial DNA is correlated with cytoplasmic male-sterility in Brassica cybrids" see the whole document	1-8,10-13, 15,23-28
A	<pre>J. CELL. BIOCHEM. SUPPL. volume 13D, 1989,    page 299; CONNETT, M. B., ET AL.,:    "Plant transformation as a test of the    relarionship between cytoplasmic male    sterility, respirator phenotype, and the    PCF gene" see abstract M310</pre>	9,14
A	Biological abstracts v. 89, 1990, No. 14710 & THEOR. APPL. GENET. volume 78, No. 3, 1989, pages 445-455; JOURDAN, P. S., ET AL.,: "Synthesis of male sterile, triazine- resistant Brassica napus by somatic hybridization between cytoplasmic male sterile Brassica oleracae and atrazine- resistant Brassica campestris" see abstract	1-28
A	GB, A, 2211205 (ZAADUNIE) 28 June 1989 see the whole document	1-28
A	WO, A, 8701726 (ALLELIX) 26 March 1987 see the whole document	1-28
	•	

## ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. FR 9100741 51902

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 06/01/92

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date	
GB-A-2211205	28-06-89	DE-A- FR-A- NL-A-	3842473 2628601 8803089	29-06- 22-09- 17-07-	89	
WO-A-8701726	26-03-87	AU-A- EP-A-	6407786 0238596	07-04- 30-09-	= -	

7

Denzado Internationalo No

	VTION (si plusious symbolos do classificatio		
Scion in classification internati CIB 5 C12N15/	11; A01H5/00;	classification nationals of in CDB C12N15/05; C.	1201/68
II. DOMAINES SUR LESQUE	LS LA RECHERCHE A PORTE		
		minimalo consultරා <sup>0</sup>	
Systèmo do classification		Symboles de classification	
CIB 5	C12N; A01H;	C12Q	
	Documentation consultés autro que la où de tels documents font partie des de	documentation minimals dans la mesuro maines sur lesqueis la recherche a porté	
	RES COMPUE PERTINENTS <sup>10</sup>		
	deatification des documents cités, avec indi-	ention, si pôcessaire 2	No. des revendientes
Catógorio o	des burrides des beginsuts j	j	visčos 10
vol. 1 pages PELLET hybrid fusion voir p THEOR. vol. 6 pages CHETRI polymo	age 247, colf he de gau APPL. GENET 9, 1985, 361 - 366; T, P., ET AL.,: 'Mitoch rphism induced by proto	y protoplast che ondrial DNA	1-8, 10-13, 15,23-27
decreases antéricus, maisse et decreases priorité ou cité pour de nutre citation ou pour les eure citation ou pour les eure comment se référant le nutre citation ou tour les comments publié nant postéricurement à la date de priorité du la la date de priorité à la la date de priorité à la	cultivances parteces  cultivances parteces  cultivances parteces  cultivances parteces  cun deuto ser uno revendicative do  tamber la dato do publicative d'uno  uno reisos spárialo (telio qu'indiques)  tuno divulgativa oralo, d un unoso, d  uno divulgativa oralo, d un unoso, d  autres normas  la dato do dópti internativant, c  crantivando a tió effectivances acheréa  MVIER 1992	oro decument altéricar publié postéricarem international ou à la éate de priorité et à l'état de la technique portinent, mais le principe ou la thérrie constituent la le principe ou la thérrie constituent la quée ne peut être ronsidérée comme ne fingliquent une considérée comme principal de considérée comme diquée ne peut être considérée comme plusique particulaitée considérée comme plusiques autres decuments de mémons de maises étant évidente pour une present ou decument qui fait partie de la même de la même fait partie d	cité pour comprendro bose de l'invention invention reventi- invention reven- inspliquent une est essecié à un ou ature, cate combi- ne du métics. mille de brovess
Administration charges do la re OFFIC	E EUROPEEN DES BREVETS	MADDOX A.D.	som.

II. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS <sup>14</sup> (SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR LA DEUXIEME FEUILLE)				
Catégorie °	Identification des documents cités, <sup>16</sup> avec indication, si nécessaire des passages pertinents <sup>17</sup>	No. des revendications visées <sup>18</sup>		
X	PLANT PHYSIOL. BIOCHEM. vol. 25, no. 3, 1987, pages 249 - 257; VEDEL, F., ET AL.,: 'Mitochondrial DNA variation in cytoplasmic male sterile somatic hybrids of Brassica napus' voir page 250, colonne de droite	1-8, 10-13, 15,23-27		
X	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY. vol. 264, no. 20, 15 Juillet 1989, BALTIMORE US pages 11706 - 11713; MAKAROFF, C. A., ET AL.,: 'The atp6 coding region has been disrupted and a novel reading frame generated in the mitochondrial genome of cytoplasmic male-sterile radish' voir fig 2 séquence -169 à -58 et fig. 7 séquence -169 à -58	28		
P,X	CURR. GENET. vol. 19, no. 2, Février 1991, pages 121 - 127; BONHOMME, S., ET AL.,: 'A 2.5kb NcoI fragment of Ogura radish mitochondrial DNA is correlated with cytoplasmic male-sterility in Brassica cybrids' voir le document en entier	1-8, 10-13, 15,23-28		
	J. CELL. BIOCHEM. SUPPL. vol. 13D, 1989, page 299; CONNETT, M. B., ET AL.,: 'Plant transformation as a test of the relarionship between cytoplasmic male sterility, respirator phenotype, and the PCF gene' voir abrégé M310	9,14		
•	Biological abstracts v. 89, 1990, no.14710 & THEOR. APPL. GENET. vol. 78, no. 3, 1989, pages 445 - 455; JOURDAN, P. S., ET AL.,: 'Synthesis of male sterile, triazine-resistant Brassica napus by somatic hybridization between cytoplasmic male sterile Brassica oleracae and atrazine-resistant Brassica campestris' voir abrégé	1-28		
A	GB,A,2 211 205 (ZAADUNIE) 28 Juin 1989 voir le document en entier	1-28		

III. DOCUMEI	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14	DEUXIEME FEUILLE)		
Catégorie o	Identification des documents cités, <sup>16</sup> avec des passages pertine	indication, si nécessaire ents <sup>17</sup>	No. des revendication visées <sup>18</sup>	
	WO,A,8 701 726 (ALLELIX) 26 Mars 1987 voir le document en entier		1-28	
		•		
		•	•	
	· ·			
		•		

Fernandare PCT/ISA/210 (femile additionalie) (Octobre 1981)

## ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

9100741 SA 51902

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 06/01/92

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
GB-A-2211205	28-06-89	DE-A- FR-A- NL-A-	3842473 2628601 8803089	29-06-89 22-09-89 17-07-89	
Ю-A-8701726	26-03-87	AU-A- EP-A-	6407786 0238596	07-04-87 30-09-87	
•				,	
				•	